

DRONTAL[®] Chat

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 19-05-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Affections à parasites sensibles au pyrantel et au praziquantel.

Chez les chats polyparasités, traitement curatif des infestations mixtes par les parasites suivants :

- Nématodes gastro-intestinaux adultes :

Toxocara cati (syn. *mystax*)

Ancylostoma tubaeforme

Ancylostoma braziliense

- Cestodes gastro-intestinaux :

Echinococcus multilocularis

Dipylidium caninum

Hydatigera (Taenia) taeniaeformis

Mesocestoides spp

Joyeuxiella pasqualei

Étant donné que chez le chat l'infestation par les cestodes survient au plus tôt après la troisième semaine de vie, le traitement n'est indiqué qu'à partir de la troisième semaine de vie.

Administration

Voie d'administration



Posologie



5 mg de praziquantel et 20 mg de pyrantel (57,5 mg sous forme d'embonate) par kg, soit 1 comprimé pour 4 kg de poids vif en une seule prise selon le tableau suivant :

Poids de l'animal (kg)	Nombre de comprimés du produit
1,0 à 2,0 kg	1/2
2,1 à 4,0 kg	1
4,1 à 6,0 kg	1 et 1/2
6,1 à 8,0 kg	2

Administrer les comprimés directement dans la bouche ou les mélanger à l'aliment. Aucune mesure diététique n'est nécessaire.

Lors d'infestation des jeunes chats par des ascaris, compte tenu du cycle entéro-pneumo-entéral et du risque de

transmission des parasites à l'homme, le traitement devra être renouvelé à des intervalles de deux semaines jusqu'à l'âge de 3 mois, en utilisant un médicament actif sur les nématodes.

Dans le cas de diagnostic d'échinococcose, une stratégie particulière en matière de traitement, contrôles et de protection personnelle doit être entreprise. Par conséquent, il est recommandé de consulter des vétérinaires spécialisés ou des instituts de parasitologie.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un comprimé de 339 mg contient :

- Substances actives :

Pyrantel (sf d'embonate) 80 mg

Praziquantel 20 mg

- Excipients :

Dioxyde de titane (E171) 1,8 mg

Principes actifs / Molécule

Pyrantel,Praziquantel,Dioxyde de titane

Forme pharmaceutique

Comprimé

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

À ne délivrer que sur ordonnance. Liste II.

Exonéré liste II pour certaines présentations

Temps d'attente

Toutes cibles :

Sans objet.

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : Anthelminthiques, dérivés de quinoline et substances associées, praziquantel, combinaisons.

Propriétés pharmacodynamiques

Le produit est un anthelminthique contre les nématodes et cestodes contenant comme principes actifs ; le praziquantel dérivé de la pyrazinoisoquinoléine et le pyrantel dérivé la tétrahydropyrimidine (sous forme d'embonate).

Le praziquantel agit sur les cestodes; son spectre d'action englobe *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Joyeuxiella pasqualei*, *Dipylidium caninum*, les espèces de *Mesocestoides* et *Echinococcus multilocularis*. Le praziquantel agit sur tous les stades de développement de ces parasites de l'intestin du chat.

Le pyrantel agit spécifiquement sur les nématodes, en particulier *Toxocara cati* (*syn. Mystax*) et *Ancylostoma tubaeformae* et *Ancylostoma braziliense*.

Le pyrantel exerce un effet agoniste cholinergique de type nicotinique et provoque une paralysie spastique des nématodes par le biais d'un blocage neuromusculaire dépolarisant.

Les parasites absorbent très rapidement le praziquantel par leur surface. Le praziquantel se distribue de façon homogène dans le parasite. *In vitro* et *in vivo*, on constate très rapidement d'importantes lésions du tégument parasitaire, et ensuite une contraction et une paralysie des parasites. Cet effet d'apparition rapide s'explique notamment par le fait que le praziquantel modifie la perméabilité de la membrane parasitaire au Ca^{++} ; ce qui provoque une dérégulation du métabolisme parasitaire.

Propriétés pharmacocinétiques

Le praziquantel est résorbé très rapidement et presque totalement dans l'estomac et dans l'intestin grêle, après administration orale. Les taux sériques maximaux sont généralement obtenus dans un délai de 0,3 à 2 heures. Le praziquantel est très rapidement distribué dans tous les organes. Les temps de demi-vie du praziquantel C^{14} et de ses

métabolites sont situés entre 2 à 3 heures. Le praziquantel est rapidement métabolisé dans le foie. Parmi tous les métabolites, le métabolite principal est le 4-hydroxycyclohexyl, dérivé du praziquantel. Le praziquantel est complètement éliminé dans un délai de 48 heures sous forme de métabolites de 40 à 71 % via l'urine et la bile et de 13 à 30 % dans les matières fécales.

Le pyrantel sous forme d'embonate est très peu absorbé par le tractus gastro-intestinal.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

En l'absence d'information, ne pas administrer pendant la gestation.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

L'usage fréquent et répété d'un anthelminthique d'une même classe peut conduire au développement de résistance aux anthelminthiques de cette classe.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Des troubles légers et transitoires d'ordre digestif, comme de l'hyper salivation et/ou des vomissements, et des troubles légers et transitoires d'ordre neurologique, comme de l'ataxie, peuvent survenir dans des cas extrêmement rares.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Aucune.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Se laver les mains après utilisation du produit.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

En l'absence d'information, ne pas administrer pendant la gestation (voir la rubrique "Contre-indications").

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Les symptômes de surdosage n'apparaissent qu'à des doses 5 fois supérieures à la dose recommandée. Le premier symptôme en cas d'intoxication est le vomissement.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Aucune connue.

Incompatibilités

Aucune.

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 4 ans.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Aucune.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

VETOQUINOL
MAGNY VERNONIS
70200 LURE
FRANCE

Classification ATC Vet

- QP52AA51

Laboratoire



Laboratoire VETOQUINOL S.A.
70204 LURE CEDEX
Direction France
31, rue des Jeûneurs
75002 PARIS
Tél : 01.55.33.50.25
Fax : 01.47.70.42.05
<http://www.vetoquinol.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/0272772 1/1996

Date de première autorisation

1996-07-08

Présentation et quantité

DRONTAL[®] Chat Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 8 comprimés sécables

Code GTIN : 04007221033233

DRONTAL[®] Chat Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 8 comprimés sécables

Code GTIN : 04007221033165